· RESIN FOR COATING MATERIAL AND COATING COMPOSITION

Patent number:

JP5009434

Publication date:

1993-01-19

Inventor:

WATANABE TOMOYA; KAMIYANAGI KAORU

Applicant:

ASAHI CHEMICAL IND

Classification:

- international:

C08G18/44; C08G64/02; C09D161/28; C09D169/00;

C09D175/06

- european:

Application number: JP19910158641 19910628 Priority number(s): JP19910158641 19910628

Report a data error here

Abstract of JP5009434

PURPOSE:To form a coating material which can give a coating film excellent in gloss, hardness and strengths by using a polycarbonate resin having a specified average hydroxyl functionality, a specified molecular weight and a specified hydroxyl value as a resin for the coating material. CONSTITUTION:A resin for a coating material comprising a polycarbonate polyol having a carbonate group in the main chain and having 3.5-15 hydroxyl groups on the average per molecule, a number-average molecular weight of 500-2000 and a hydroxyl value of 40-400mgK0H/g. The polycarbonate resin can generally be obtained by polycondensing a dihydric alcohol with an at least trifunctional alcohol in a specified ratio in the presence of a carbonylating agent.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-9434

(43)公開日 平成5年(1993)1月19日

(51) Int.Cl. ⁵ C 0 9 D 169/00 C 0 8 G 18/44 64/02 C 0 9 D 161/28 175/06	識別記号 PLP NDW NPT PHK PHQ	庁内整理番号 8416-4 J 8620-4 J 8933-4 J 8215-4 J 8620-4 J	FΙ	技術表示箇所 審査請求 未請求 請求項の数4(全 6 頁)		
(21)出願番号	特顧平3-158641		(71)出願人			
(22)出願日	平成3年(1991)6月	月28日		旭化成工業株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号		
			(72)発明者	明者 渡辺 智也 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株式会社内 明者 上柳 薫 神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 旭化成工業株式会社内		
			(72)発明者			
			(74)代理人	弁理士 渡辺 一雄		

(54)【発明の名称】 塗料用樹脂及び塗料組成物

(57)【要約】

【構成】

塗料用樹脂及び塗料組成物の開発において新規な多官能ポリカーボネート系ポリオールの開発と、それを用いた新規な塗料組成物に関する。

【効果】 優れた光沢、硬度、強度を有する塗料を与えるポリカーポネート系の塗料用樹脂及び塗料組成物の提供が可能になった。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 分子主鎖中にカーボネート基を有するポ リカーポネート系ポリオールであって、かつ1分子中の 平均水酸基数3.5~15、数平均分子量500~20 000、水酸基価40~400mgKOH/gの塗料用 樹脂。

【請求項2】 請求項1に記載された塗料用樹脂と硬化 剤とからなる塗料組成物。

【請求項3】 硬化剤が、ポリイソシアネートである請 求項2の塗料組成物。

【請求項4】 硬化剤が、メラミン系硬化剤である請求 項2の塗料組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規な塗料用樹脂、およ び塗料組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、硬化剤を用いる架橋硬化型の塗料 用樹脂として、アクリル樹脂及びアルキド樹脂、ポリエ ステル樹脂等が知られている。また、カーボネート結合 20 を有するものとして、例えば特開昭53-73291号 公報には3官能性の脂肪族もしくは脂環式ポリカーポネ ートトリオールが記載されている。しかし、ここに記載 されたポリカーボネートトリオールは塗料に適用した場*

Mw-13m(1)

Mw-1.5m(1)

1. 5m (2)

13m (2)

(ここに、Mw=目的とするポリカーポネート系樹脂の数平均分子量、

-< a <-

m (1) = トリオール分子量+27、m (2) =ジオール分子量+27)

族ジオールの中から選ぶことができるが、特に好ましく は、主鎖の炭素数が3~20のアルキレングリコール、 酸素間の炭素数が2~12であるポリオキシアルキレン グリコールである。ここで言うアルキレンとは、脂環式 化合物を含んでも良い。これらの2官能ジオールは、単 独或いは、2種以上が用いられる。例を挙げれば、1. 2-プロパンジオール、1.3-プロパンジオール、 1. 3 - ブタンジオール、1. 4 - ブタンジオール、 1. 5-ペンタンジオール、1. 6-ヘキサンジオー ル、1. 7-ヘプタンジオール、1. 8-オクタンジオ 40 でいても良い。これらの多官能アルコールの例として ール、2-エチル-1.6-ヘキサンジオール、2-メ チルー1. 3プロパンジオール、3-メチルー1. 5-ペンタンジオール、ネオペンチルグリコール、1.3-シクロヘキサンジオール、1. 4-シクロヘキサンジオ ール、2.2′-ピス(4-シドロキシシクロヘキシ ル)ープロパン、pーキシレンジオール、pーテトラク ロロキシレンジオール、1. 4-ジメチロールシクロへ キサン、ピスヒドロキシメチルテトラヒドロフラン、ジ /りニレドロモンマエリハ コノエリレガンルノン コテ

*合、硬度や機械的強度に欠点を有している。

[0003]

【本発明が解決しようとする課題】本発明は、優れた光 沢・硬度・強度を有する塗料を与えるポリカーポネート 系の塗料用樹脂及び塗料組成物を提供することを目的と するものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記の課 題を達成するために鋭意研究を重ねた結果、特定の平均 10 水酸基数、分子量、水酸基価を有するポリカーポネート 系樹脂が、その目的に適合しうることを見いだし、本発 明を完成するに至った。即ち、本発明は、分子主鎖中カ ーポネート基を有するポリカーポネート系ポリオールで あって、かつ1分子中の平均水酸基数3.5~15、数 平均分子量500~20000、水酸基価40~400 mgKOH/gの塗料用樹脂、及び該塗料用樹脂と硬化 剤とからなる塗料組成物である。

【0005】以下、本発明の構成を説明する。本発明に よりなるポリカーボネート系樹脂は、一般に2官能性ア ルコールと、3官能以上の多官能アルコールとを、カル ポニル化剤の共存下、特定比率で重縮合させることによ り得られる。この特定比率は、3官能トリオール1モル に対する、2官能ジオールの仕込みをaモルとした場 合、概略、以下の式により算出される。

本発明に用いられる2官能アルコールは、脂肪族芳香 30 ピレングリコール、ポリテトラメチレングリコール、 2. 6′-ジヒドロキシエチルヘキシルエーテル、2. 4'-ジヒドロキシエチルプチルエーテル、2.5'-ジヒドロキシエチルペンチルエーテル、2.3′-ジヒ ドロキシー2′、2′-ジメチルエチルプロピルエーテ ル、チオグリコール等がある。

> 【0006】本発明において、2官能アルコールと共に 用いられる多官能アルコールは、脂肪族の多官能アルコ ールであって、その中にエーテル結合、チオエーテル結 合を含んでいても良い。又置換基として芳香族環を含ん は、トリメチルロールエタン、トリメチロールプロパ ン、ヘキサントリオール、ペンタエリスリトール、トリ ス(ヒドロキシエチル)イソシアヌレートグリセリン等 が用いられる。

【0007】本発明におけるカルボニル化剤とは、アル キレンカーボネート、ジアルキルカーボネート、ジアリ ールカーポネート及びホスゲンから選ばれるが、好まし くは、エチレンカーポネート、プロピレンカーポネー トーンソエル・ホーボラートーンテエル・ホーボラートーン

本発明におけるポリカーポネート系樹脂(ポリオール) はPolymer Reviews 第9巻、第9~2 0 頁に記載されるようなエステル交換触媒の存在下又は 不存在下に先に示したカルポニル化剤と2官能及び多官 能アルコールをエステル交換させることによって合成す ることができる。

【0008】例えば、カルポニル化剤としてエチレンカ ーポネートを用いる場合の詳細を以下に示す。即ち、所 定の比率の1種もしくは2種以上の2官能アルコールと 多官能アルコールをエチレンカーポネートと20:1~ 10 1:20のモル比で混和し、常圧又は減圧下に100~ 300℃の温度で反応させ、副生するエチレングリコー ル及び未反応のエチレンカーポネートを溜出して、2~ 10単位の低分子量ポリカーポネートポリオールを得 る。

【0009】次いで、減圧下に温度100℃~300℃ で未反応ヒドロキシ化合物とエチレンカーボネートを溜 出すると共に、低分子量ポリカーポネートポリオールを **重合させる。その間生成する原料ヒドロキシル化合物は** 溜出し続け、所望の分子量のポリカーボネートを得る。 なお、ポリカーポネート中の組成比及び官能基数のコン トロールは溜出する原料をチェックし、反応中に原料を 追加投入する等の操作により行なう。また、この合成に 際しては、一般的なエステル交換触媒(Ti, Pb, M n,Sn化合物やアルカリ金属化合物等)を共存させる と反応速度が上昇し効果的である。

【0010】かくして得られた樹脂の分子量は数平均分 子量で500~2000程度であり、その水酸基価は 40~400mgKOH/g程度、1分子中の平均水酸 基数は3.5~15程度である。分子量が500より低 30 ール類、活性メチレン化合物など公知のブロック剤でブ すぎる場合は塗料用主剤として用いた場合に塗膜の強 度、硬度、耐候性等に欠陥を生じ、又20000より高 すぎる場合には樹脂の粘度が高くなりすぎて取扱いが困 難であり好ましくない。

【0011】又水酸基価が前記40より低すぎる場合 は、やはり強膜の強度、硬度、耐候性等に欠陥が生じ、 400より高い場合は塗膜が脆くなり好ましくない。さ らに、1分子中の平均水酸基数が3.5より低すぎる場 合も塗膜の硬度、強度、耐候性等に問題がある。 また 1 5より高すぎると樹脂の粘度が高くなりすぎて取扱が困 40 難になるのでやはり好ましくない。

【0012】本発明で得られる樹脂の特徴は、前配の塗 膜形成時の硬度、強度、耐候性の他に、耐加水分解性、 耐熱性、耐力ビ性に優れており、メチルエチルケトン、 アセトン、酢酸エチル、酢酸プチル、トルエン、キシレ ン等の溶媒への溶解性が非常に高い。又、後に示す硬化 剤との相溶性も良好であり、塗料用樹脂として非常に適 したものであるといえる。

100191 士卒明にかいては田されて頭ル対しして

合物等を挙げることができる。この硬化剤を以下に説明 する。まず、ポリイソシアネートとしては、トリレンジ イソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、 ジイソシアナートシクロヘキサン、トリデンジイソシア ネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、トリメチル ヘキサンジイソシアネート、1.5-ナフタレンジイソ シアネート、キシリレンジイソシアネート、2.6-ジ イソシアネートメチルカプロエート、イソホロンジイソ シアネート(IPDI)、メチルシクロヘキサン-2. 4 (又は2.6) -ジイソシアネート、4.4′メチレ ンピス(シクロヘキシルイソシアネート)などの芳香 族、脂肪族、脂環族系イソシアネート、あるいはこれら のイソシアネートの単独又は混合物から誘導されるイソ シアヌレート型ポリイソシアネート、ピュレット型イソ シアネート及びこれらジイソシアネートとエチレングリ コール、ポリエーテルポリオール (ポリエチレングリコ ール、ポリプロピレングリコール等) 、カプロラクトン ポリオール、ポリカーポネートポリオールやイソシアネ ート基と反応する官能基を有する低分子量のポリエステ 20 ル樹脂(油変性タイプを含む)やアクリル系共重合体な どとのランタン型付加物、あるいは、2-ヒドロキシブ ロピル (メタ) アクリレートとヘキサメチレンジイソシ アネート等モル付加物、イソシアネートエチル(メタ) クリレートなどのイソシアネート基と共重合性不飽和基 を有するピニル系モノマーを必須成分としたイソシアネ ート基を有する共重合体等が挙げられる。 更には、 これ らのポリイソシアネートを、例えば、プタノール、2-エチルヘキサノール等の低級アルコール、メチルエチル ケトンオキシム、ラクタム類、フェノール類、イミダゾ ロックした、いわゆるプロックイソシアネート系硬化剤 が適している。特に耐候性の点から考えヘキサメチレン ジイソシアネート(HDI)、イソホロンジイソシアネ ート(IPDI)等の脂肪族脂環族ジイソシアネートか ら誘導されたポリイソシアネート類が望ましい。前記ポ リカーポネート系ポリオールとポリイソシアネートとの 配合比は、塗膜性能の点からOH/NCO=1/0.3 ~1/2.0(当量比)になる様に配合するのが好まし い。。OH1当量に対してNCOが0.3当量未満では 所定の強膜物性が得られないし、2.0当量を超えると 硬化速度に問題がある場合があり好ましくない。

【0014】本発明に使用されるアミノ樹脂としては、 尿素メラミン、グアナミンなどのアミノ化合物にホルム アルデヒドを付加反応させて得られる生成物を重合させ た後、メタノール、プタノールなどの低級1級アルコー ルでエーテル化させて得られるメラミン樹脂が塗膜性 能、耐候性などを考えると最も好ましい。アミノ樹脂の 使用量が5%未満の場合、架橋が十分でなく、耐溶剤 州 型本状体 型層性やなり脚性がよすである。 中

5

ので好ましくない。したがって、カーボネート系ポリオール/アミノ樹脂= $60\sim95\%/5\sim40\%$ (固型分比) なる割合で配合するのが好ましい。

【0015】これらのポリオールと硬化剤を用いて硬化 を行なう場合、そのまま混合しても良いが、溶剤を用い ても良い。その際用いることのできる溶剤としては、ト ルエン、キシレン、ソルペッソ100、150(シエル 石油化学(株))、スワゾール1000、1500(丸 善石油(株)) などの芳香族炭化水素類、n-ヘキサ ン、ヘプタン、オクタン、ミネラルスピリット、メチル 10 シクロヘキサンなどの脂肪族あるいは、脂環族炭化水素 類、酢酸エチル、酢酸プチル、酢酸イソプチル、セルソ ルプアセテート、3-メトキシプチルアセテートなどの エステル系溶剤類、アセトン、メチルエチルケトン、シ クロヘキサノンなどのケトン系溶剤などが使用される。 また架橋剤成分としてプロックポリイソシアネートやア ミノ樹脂を使用する場合には、プタノール、プチルセル ソルプなどのアルコール系溶剤、エーテルアルコール系 溶剤などがある。

【0016】ポリイソシアネートを使用する場合の硬化 20条件は、常温乾燥から40℃~150℃で10分~180℃0分程度の強制乾燥、またプロックポリイソシアネートやアミノ樹脂を使用する場合には、100℃~180℃程度で20分~120分程度の焼付乾燥を採用すれば良いが、これに限定されるものではない。本発明のポリカーボネート系ポリオールと硬化剤からなる塗料用組成物には、所望により硝化綿;ニトロセルロース(NC)もしくは、セルロースアセテートプチレート(CAB)のような繊維素系化合物、アルキド樹脂、ポリエステル樹脂、シリコン樹脂もしくは、他のアクリル樹脂、又は塩 30素化ポリオレフィンあるいは可塑剤、質料分散剤、レベリング剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、硬化促進剤などの公知慣用の各種塗料用添加剤を配合しても良い。

【0017】以上のようにして得られる本発明塗料組成物は良好な機械的強度と硬度を有し耐熱性、耐候性、耐加水分解性、耐力ピ性に優れている上に光沢が良く、優れた外観を有しており、スプレー塗装、ロール塗装、刷毛塗りなどの公知の方法で塗装することができる。例えば、本発明の塗料組成物は、自動車、自動車補修用、大型車両用、建築外装用、橋梁用、床用、金属用、プラス40チック用、紙用、瓦用、家電用、無機材質用、又はプラント用などに適用することができるなど、架橋剤成分の種類や硬化条件に応じて幅広い応用分野に展開が可能である。

[0018]

【実施例】つぎに本発明を実施例、比較例において具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例には限定されない。なお、実施例、比較例中の強料用樹脂及び強料組成物の物質はフェクをはついます。

測定した。

NCO含有量; ASTM D-2572に準じて測定した。

6

【0020】

全膜硬度測定、タック性、密着性; JIS K-5400に準じて測定した。

耐候性;ASTM G-53に準じて求めた。

[0021]

【実施例1】デイクソンパッキングを充填した直径10 mm、長さ300mmの蒸留塔及び温度計、攪拌機付の 2リツトルフラスコにエチレンカーポネート; EC 8 80g(10モル)、トリメチロールプロパン: TMP 268g(2モル)、1.6-ヘキサンジオール:H DL 472g(4モル)、1.5-ペンタンジオー ル: PDL 416g (4モル) を加え、20torr の減圧下に加熱攪拌し、内温が120℃~130℃にな るようにコントロールした。蒸留塔のTopから共沸組 成のECとエチレングリコールを溜出させながら、18 時間反応を行なった。次に蒸留塔を取りはずして、減圧 度を4 Torrにして未反応のECとジオールを回収し た。未反応物の溜出の終了後、内温を190℃にし、そ の温度を保ったままジオールを溜出させることにより自 己縮合反応を行なった。反応を10時間行なった後GP C分析により数平均分子量2088 (ポリスチレン換 算)の無色透明な粘性の液体を得た。収量は1100g であった。この液体は、次の物性を有していた。

【0022】①組成(モル%); HDL=PDL: TM P=42.3:33.1:23.9、その他エーテル結合を含むユニットが0.4%存在②OH価(mgKOH/g)=168.8 ③平均水酸基数=6.3 ④50%Xylenesol粘度(25℃)481cpであった。

[0023]

【実施例2】実施例1と同様の装置にエチレンカーボネート:EC 871.6g(9.9モル)トリメチロールプロパン:TMP 530.8g(3.96モル)、1.6-ヘキサンジオール:HDL 351.6g(2.98モル)、1.5-ペンタンジオール:PDL 310g(2.98モル)を加え、自己縮合反応時間を5時間とすること以外は実施例1と同様の条件で反応させ数平均分子量1014の無色透明な液体を1200g得た。このポリマーは次の特性を有していた。

【0024】 ①組成 (モル%); HDL: PDL: TMP=30.0:21.7:45.4、その他エーテル結合を含むユニットが0.4%存在②OH価 (mgKOH/g)=198.8 ③平均水酸基数=3.6

[0025]

「中存金って 中存金して団体の弁破でとれて、ナーボツ

7

268g(2モル)、1.5-ベンタンジオール 4 16g(4モル)、1.4-プタンジオール 480g (5.3モル)を加え、実施例1と同様の条件で反応させ数平均分子量2000の無色透明の液体を820g得た。このポリマーは次の特性を有していた。

【0026】 ①組成(モル%); PDL: BDL: TM P=30.9:45.5:20.8、その他エーテル結 合を含むユニットが2.8%存在 ②OH価(mgKO H/g)=168 ③平均水酸基数=6.0

[0027]

【実施例4】1.5-ペンタンジオールに変えて、1.6-ヘキサンジオールを472g(4モル)を用いること以外は実施例3と全く同様の方法で反応させ、数平均分子量1950の無色透明の液体を800g得た。このポリマーは次の特性を有していた。

【0028】 ①組成 (モル%); HDL: BDL: TM P=33.5:44:20.3、その他エーテル結合を 含むユニットが2.2%存在 ②OH価 (mgKOH/g)=176 ③平均水酸基数=6.1

[0029]

【比較例1】実施例1と同様の反応器にエチレンカーボネート 924g(10.5モル)、トリメチロールプロパン 140.7g(1.05モル)、1.5ーペンタンジオール 507.5g(4.9モル)、1.6ーヘキサンジオール569.8g(4.9モル)を入れ、実施例1と同様の条件で反応を行なった。得られた無色透明の液体は数平均分子量が2015であり収量は980gであった。このポリマーは次の特性を有していた。

【0030】①組成(モル%); HDL: PDL: TM P=49.8:41.3:8.0、その他エーテル結合 30 を含むユニットが0.9%存在 ②OH価 (mgKOH /g)=86.2 ③平均水酸基数=3.1

[0031]

【比較例2】実施例1と同様の反応器にエチレンカーボネート 830g(10モル)、トリメチロールプロパン 530.8g(3.96モル)、1.6-ヘキサンジオール 351.6g(2.98モル)、1.4-プタンジオール 270g(3.0モル)を加え自己縮合

8

反応を5時間とすること以外は実施例1と同様の条件で 反応させ、数平均分子量995の無色透明な液体を10 50g得た。このポリマーは次の特性を有していた。

【0032】 ①組成 (モル%) ; HDL: BDL: TM P=35.0:25.4:38.8、その他エーテル結 合を含むユニットが0.8%存在 ②OH価 (mgKO H/g)=140.7 ③平均水酸基数=2.5

[0033]

【実施例5~8】実施例1~4で得られたポリカーポネ10 ート系ポリオールと硬化剤としてデュラネートTDA-100(ヘキサメチレンジイソシアナート系イソシアヌレート型硬化剤:NCO含量=23.3%)とをOH/NCO=1.0当量比になるように配合し、キシレンをシンナーとして、フォードカップ#4で15秒に調整し、塗装し塗膜物性を測定した。その諸物性を表1に示す。

[0034]

【比較例3~4】比較例1.2で合成したポリカーポネート系ポリオールを用いること以外は、実施例5~8の か方法と同様にして塗膜物性を測定した。そ結果を表1に示す。

[0035]

【実施例9】実施例1で合成したポリカーボネート系ポリオールをデュラネート24A(ヘキサメチレンジイソシアナート系ピュレット型硬化剤:NCO含量=23.4%)を用いて硬化すること以外は実施例6~8の方法と同様に行ない、強膜物性を測定した。この結果を表1に示す。

[0036]

【実施例10】実施例1で合成したポリカーボネート系ポリオールとサイメル303(メラミン系硬化剤、三井サイアナシド(株))とを樹脂分重量比70:30に混合し、140 $\mathbb{C}\times30$ 分加熱して硬化すること以外は実施例6 ~8 の方法と同様に行ない、塗膜物性を測定した。この結果を表1に示す。

[0037]

【表1】

			9				(0)			初 用于 10
	面條件的	0	0	0	0	0	0	×	×	30分類付
を事	977 51	0	0~7	0	0	0	1	×	×	40c×
	分離の	6 6	8 6	6 6	6 6	6 6	6 6	96	9.1	節 で光沢保持率 9 0 %以上 (実施例 1 0 は 1 4 0 ℃× 3 0 分焼付)
£		10	œ	10	10	10	10	0	0	ゲル分率 室温で7日硬化 JIS-K5400に準度的 ASTM-53増拠 O:QUV200Hrで光沢保持率90%以上 ×:90%未満 室温硬化7日の 監視を使用(実施 例10は140で
**	硬度2 2	ᅜᅺ	нв	[Z-1	ᅜ	দে	H	28	4B	公本 (S-K54 (S-K54 (STM-53 (C:90V (C:90%)
	外観り	0	Ò	0	0	0	0	0	0	ゲルンサータ 1 S - A S T M A S T M A S T M B M B M B M B M B M B M B M B M B M
	硬化到	≠x54-1 TPA-100	ź₂5≯-ŀ TPA-100	1 3.53−1 1PA-100	₹2.74~1 TPA-100	7274-1 24A	\$7.28 303	≠254-1 TPA-100	7 274−1 174-100	25 (2)
11十一八分时	組成	HDL: PDL: TMP (42.3) (33.1) (23.9)	HDL: PDL: TMP C30.0) (21.7) (45.4)	POL: BOL: TMP (30.9) (45.5) (20.8)	(33.5) (44.0) (20.3)	(42.3) (33.1) (23.9)	(42.3) (33.1) (23.9)	HDL: PDL: TYP (49.8) (41.3) (8.0)	HIL: BUL: THE (35.0) (25.4) (38.8)	発生=() 発生=×) 数15~35X未満 数25-65X未満 数65% 以上
ポリカーボネート系ポリオールが生	数平均分子量	2088	1014	2000	1950	8802	2088	2012	995	送との在記 (1) に様 (2) に様 (4) に確 (5) に確 (6) に確 (6) に確 (7) に (7)
* I I I	平均水酸基数	6.3	3.6	6. 0	6. 1	6.3	6. 3	3. 1	2. 5	〇:说到路標(兩化姓 ×:由路路縣(兩化姓 Hンパン破版 JIS K-5400 時間可報等用点数 10:確数0% 8:確数5%未満 6:確数5%未満
		10	10	_	00	<u></u>	0	~	-44	

[0038]

【発明の効果】多官能ポリカーポネート系ポリオール、 及び硬化剤とからなる本発明の塗料用樹脂組成物は、優れた光沢、強度、硬度を有するに加え、耐加水分解性、 耐候性、耐熱性にも優れるという効果を有している。したがって本発明の強料用樹脂及び強料組成物は広く各種 基材に適用され、優れた効果を発現することができる。